First Hit

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

End of Result Set

Generate Collection

L7: Entry 2 of 2

File: JPAB

Mar 31, 1980

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 55045601 A

TITLE: LONG-ACTING CEPHALEXIN AND ITS PREPARATION

Abstract Text (2):

CONSTITUTION: A long-acting granular remedy containing cephalexin and a hardened oil and having an ethyl cellulose coating layer, is prepared by (1) mixing a core substance with a bonding agent (e.g. ethyl cellulose) sprayed to the core in the presence of cephalexin and the hardened oil (e.g. lavery wax), to give the granules, and (2) spraying an ethyl cellulose coating solution to the surface of the granules. Preferably the ratio of cephalexin to the hardened oil is $5:5\sim3:7$ (by weight) and the amount of the ethyl cellulose coated is 2~5wt% on the basis of the total weight. When cephalexin is compounded with a hardened oil and further coated with a protecting layer, elution of cephalexin is prolonged and moderate disintegration is attained to give the maximum concentration of the cephalexin at 4~5hr after administration.

Previous Doc

Next Doc

Go to Doc#

(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55—45601

①Int. Cl.³ A 61 K 9/62 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 砂公開 昭和55年(1980) 3月31日

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 7 頁)

⊗持続性セフアレキシン製剤およびその製造方法

②特 願 昭53-117467

②出 願 昭53(1978)9月26日

の発 明 者 長谷川正樹

静岡県田方郡修善寺町牧之郷23

0-16

⑫発 明 者 福島満

静岡県田方郡韮山町多田470

⑩発 明 者 相川練二

静岡県田方郡大仁町三福632-

1

切出 願 人 東洋醸造株式会社

静岡県田方郡大仁町三福632の

1

個代 理 人 弁理士 猪股弘子

明 細 · 書

4発男の名称

特続性セファレキシン製剤およびその製造方 法

2 特許請求の範囲

- (i) セファレキシンかよび硬化油を含有した粒 の表面をエチルセルロースで被覆した持続性 粒状製剤。
- (3) セファレキシン: 硬化油が s: s~3:7(重量) である特許請求の範囲第 / 項記載の持続性粒状製剤。
- (3) 粒子の大きさが / 6~20米園メツシュである特許請求の範囲館 / 項記載の持続性粒状製剤。
- (4) エチルセルロースの被覆重量が粒状製剤重量に対して 2~5 5である特許請求の範囲第 / 項記載の持続性粒状製剤。
- (5) セファレキシンおよび硬化油の存在下、核 物質に結合剤を噴霧しながら混合して造粒し、 次いでその表面にエチルセルロース被覆液を

(/)

噴霧するととを特徴とする持続性粒状製剤の 製造方法。

- (6) 結合剤がエチルセルロースである特許請求 の範囲第5項記載の製造方法。
- m セフアレキシンおよび硬化油を含有した粒 剤と数粒剤の表面をエチルセルロースで被覆 した粒剤とからなる特貌性粒状製剤。

ュ 発明の詳細な説明

本発明はセファレキシンの持続性製剤に関する。

セファレキシンはセファロスポリン系の経口 用抗生物質であり、多くの感染症に対して有効 であるが、体内長収が速やかであり、かつ尿中 排泄も速いため、その投与回数を多くすること によりその有効血中濃度を保つ必要があつた。

本発明者らはセフアレキシンについて投与回数の少なくてすむ製剤、すなわち効力が長時間 持続する製剤を開発するため種々検討を行なつ て来たが、従来の持続性医薬製剤にかいて行な われていたようにエチルセルロースで粒子表面

(2)

特期 昭55-45601(2)

を被覆する方法では、セフアレキシンの場合充 分な効果は得られなかつた。すなわち、セファ レキシン粒剤に常にエチルセルロースを被覆し、 た製剤では、エチルセルロースの被覆量によつ てセファレキシンの放出が着るしく遅くなるか、 あるいは反対に殆んど徐放効果がないかのいず れかとなり、楽物の放出コントロールが困難で もつた。

ところがセファレキシンに硬化油を配合して 粒状化すると、摂取時の薬剤の濡れが改善され てセフアレキシンの溶出を遅延させ、それが薬 効の持続化に利用しりるものであるととを見出 した。そしてかかる知見にもとづきセフアレキ シン持続性製剤の実用化を試みた結果、上記粒 剤にさらにエテルセルロースの被覆を施とすと、 適度の崩壊性をもち血中濃度が投与後、約4~5 時間でピークに達する良好な持続性製剤が得ら れることを見出した。また、かかる粒状製剤と セファレキシンに硬化油を配合して粒状化した だけの未被覆粒状製剤とを混合した製剤も、実

(3)

どうが挙げられる。

本発明の粒剤を製造するには、核物質を進心 流動造粒装置に入れ、これにセファレキシンシ よび硬化油を加えて結合剤を喫暴するか、また は結合剤を噴霧しながらセファレキシンおよび 硬化油を散布して造粒する。得られる粒子の大 きさは 16~ 20 米国メッシュが好ましい。粒 子表面をエテルセルロースで被覆するに当つて は、一旦上記粒剤を乾燥した後、再び同袋量を 用いてエチルセルロース被覆液をスプレーすれ はよい。結合剤としては、エチルセルロース、 HP-ss(ヒドロキシブロビルメチルセルロー スフタレート:信越化学)、AEA(ポリピニル アセタールジエチルアミノアセテート:三共)、 CABP(セルロースアセテートジプチルアミノ ヒドロキシブロビルエーテル:和光純菓)、 MPM-47(コーメチルーミービニルビリジンド タクリレートーメタクリル酸コポリマー:田辺 製薬)等が使用しりる。結合剤はアルコール、 アルコールー水、アセトンーアルコール、アル

用価値の高い良好な持続性製剤であるととを認

本発明はかかる知見にもとづいてなされたも のである。

すなわち、本発明はセファレキシンおよび夜 化抽を含有し、その表面をエチルセルロースで 被覆した持続性粒状製剤およびその製造方法に 関し、またさらに本発明はセフアレキシンおよ び硬化油を含有した粒剤と酸粒剤の表面をエチ ルセルロースで被覆した粒剤とからなる持続性 粒状製剤に関する。

本発明において使用する硬化油は製剤上許容 される水不溶性物質であつて、植物性、動物性 のいずれでもよく、例えばパラフィンロウ、カ ルナウパロウ、鯨ロウ、喪ロウ、カスターワツ クス (castor wax)、硬化牛脂、水素添加植物 油 (例えば水素添加ヒマシ油: ラブリワックス 101(フロイント産業 K K)、水素 抵加ナタネ油 : ラブリワツクス / O 2 (フロイント産業 K K)、 TP-9(日本油脂)、水素添加ラツカセイ油な

コールーメテレンクロライドなどの器鉄中!~ する液としたものがよい。これ以上の濃度では 濡れが悪い粒剤ができ、とれ以下の後度では造 粒中に粒が摩託してしまつて粒剤形成が充分行 なわれない。表面被覆に用いるエチルセルロー スは、好ましくは!のセンチポイズであるが 5.0 センチポイズでもよく、やはりアルコール、 アルコールー水、アセトンーアルコール、アル コールーメテレンクロライドなどに容解した密 放として用いる。エチルセルロースの粘度が高 すぎると被覆工程に時間がかかり、粘度が低い と膜形成が悪ぐなる。核物質として用いるのは ザ2~6の米国メツシュ(0.355~0.22/m) の ものでグラニユー箱、乳箱、マンニトールなど の結晶性物質がよいが、との大きさのものでか つ医薬用として違した物質であれば他のいかな るものでもよい。エテルセルロースの被覆量は 後記する実験で明らかなように粒剤重量に対し てるですがおい。

次に本発明の粒剤について行なつた一連の実

(6)

特別 昭55-45601(3)

第1回はエチルセルロース被覆のみを施した

験を示し、本発明の効果を説明する。

セフアレキシン製剤の溶出性を示したものであ る(比較例)。賦形剤として白糖を用い、セフ アレキシン含量 200平力価/1、粒度 16~20 メツシユとした粒剤をsocpsのエチルセルロ ースのアルコール密散を結合剤として用いて被 覆した。エチルセルロース量を粒刻重量に対し て 1,2,3,5 および 1 多とした各粒剤について セファレキシンの搭出率を測定した結果、1~ J乡量では徐放性効果が殆んどあらわれず、1 **豸以上の場合は放出性が着るしく遅れたことが** 明らかとなつた。

第2~3図はセフアレキシンと硬化油とを混 合して粒剤としたものについて、セファレキシ ン:硬化油の比と溶出性との関係を調べたもの である。セフアレキシン:硬化油(ラブリワツ クス使用)を3:7(a剤)、5:5(b剤)、7:3 (c剤)としたものおよび対照(通常のセファ レキシン粒剤)について実験を行ない、それぞ

(7)

位を速やかに通過してしまつたためであろう。 第5~6図は上記りおよびc剤に10cp8の エチルセルロースのアルコール溶液を被覆した ものについて溶出性を測定したものである。そ の結果、エチルセルロースを粒剤重量に対しょ ∮被覆したb剤(b~ 2,と表示する)およびc 剤(c~1と表示する)では非コーチング剤の 3~4倍、5多被覆したり剤および c 剤(それ ぞれ b - s および c - s と表示する) ではさら に帯出速度が遅延した。pH/2をよびpH2sと も b ー s 剤が最も良好な結果を示した。socps のエチルセルロースについても同様な実験を行 なつたところ、上記の結果と大差のない結果が 得られた。

第1凶は上記のb~2剤、b~5剤、c~2 剤および c ー s 剤の各々を s 0 0円力価 3つヒト 6人に食後30分投与し血中濃度を測定した結 果を示すものである。その結果、カーを刺むよ びc-3剤は同程度のカーブを示し、5時間に そのビークが現われ、以後漸減してノュ時間で れのpH!2をよびpH?5の液中にかける醉出事 の経時変化を測定した。その結果、硬化油の量 よりセフアレキシンの量の方が多い時は徐放性 は留められなかつたが、セフアレキシン:硬化 油がノ:ノ以上になると徐放性が認められる。 との場合a 剤については pH/2をよび pH/sと も同じ結果であつたが、bおよびc剤について はPH?sの方が徐放性を示した。これらの各剤 を食徒をよび空腹時に 500号力価づつヒト 4人 に投与し、血中機度を測定したのが第4-12回 . および第4ーは図である。との場合、対照およ びる剤では食後かよび空腹時とも同じ種類のカ ープを示したが、b刺では食後投与の時ュ時間 に、c剤ではJ時間にビークを得、空腹時投与 では b、 c とも持続性を示しながらも A U C(血 中濃度下面積)は食後投与に比しかなり小さか つた。b剤およびc剤の食後投与で持続性が現 われたのは、食事の影響で剤の胃内滞留時間が 大となつたためであろう。またり剤およびc剤 の空腹時投与でAUCが小さかつたのは、吸収部

(8)

はの37/配であつた。 b - 2剤では4時間にピ ークを示したが bーs、cーsより劣り、 / O時間 ての47/叫を示した。またc‐ょではピークは bーsと同じであつたが、AUCがかなり小さか

第8図はb剤とb−4剤とを1:1に混合し てヒトに投与して得た血中農度曲線である。投 与は上配と同じく会後30分、300両力価づつ である。この場合は初期から約1時間まで有効 な濃度を維持した。(なお、セフアレキシンの 有効血中機度は3.11/11である)

上記実験において、浴出性の測定は、300ml ピーカーに試験液(薬局方所蔵の崩壊試験法で 用いる試験液)200元かよび試験製剤/1を入 れ、 100x.p.mにて挽拌して経時的にサンプリ ジグし、サルミナ・ルテア ATCC934/を用い るパイオアツセイによりセフアレキシンを測定 するととによつて行なつた。

以上の結果からみると、硬化油の量はセファ レキシンと同量もしくはそれ以上がよく、最も

(9)

特別 昭55-45601(4)

好ましいのはカーよ剤、すなわちセファレキシン・硬化物がよこまでエテルセルロース被覆をよる施したものまたはそれとエテルセルロース 被覆のないものとの!! / 混合剤であつた。また、投与時は食徒が好ましい。

7

本発明の製剤を食袋 J O 分時に内服すると、 セファレキシンは消化管中で体液に徐々に長収 され持続性の血中濃度を示す。

次に実施例によつて本発明を説明する。 実施例 /

#3~60米国メッシュのグラニュー糖 5 4 0 8 を 遠心流動 造程装置 (フロイント 産業株式会社 製 C P - 3 6 0) IC 入れ、 3 0 c p 8 のエチルセルロースの # ヺエタノール 密液を実課 しながらセフアレキシン 2 / 0 8 か を 散布 混合して 粒剤を 将る。 との 粒剤 は 2 0~/ 6 メッシュ (0.8 6 4~/ // 3 mm) で あつた。

との粒剤を乾燥後、同装置を用いてエチルセ ルロースの45アルコール溶液を噴霧してbー

(11)

実施例は

実施例 / で得た b 剤 かよび実施例 3 で得た c ー 3 剤を / : / の割合で使用し、分包剤とした。 実施例 4

4 図面の簡単な説明 -

第 / 図はエチルセルロース被覆のみを施した

2 剤をよび b — 3 剤を得た。

寒苗 領 2

セファレキシン 3/00をよびラブリワックス 4900よりなる粉末混合物、42~60米国メッ シュのグラニュー籍 3000をよび 30cps のエ テルセルロースの4 ダエタノール溶液を用いて、 実施例 / と同様にして c 剤を得、さらに実施例 / と同様にエチルセルロース被覆して c ー 3 剤 および c ー 3 剤を得た。

実施例ぶ

セファレキシン 2/08かよびラブリワックス 100 よりなる粉末混合物、 42~40米国メッ シュのグラニュー糖 1008かよび 50cps のエ テルセルロースの 4 5 エタノール溶液を用いて、 実施例 1 と同じ方法により a 剤を得た。

以上、実施例/~』で得た各剤を前配した実験に使用した。

突施例 #

実施例 / で得た b 刺 かよび b ー s 剤を / : / の 割合で使用し、分包剤とした。

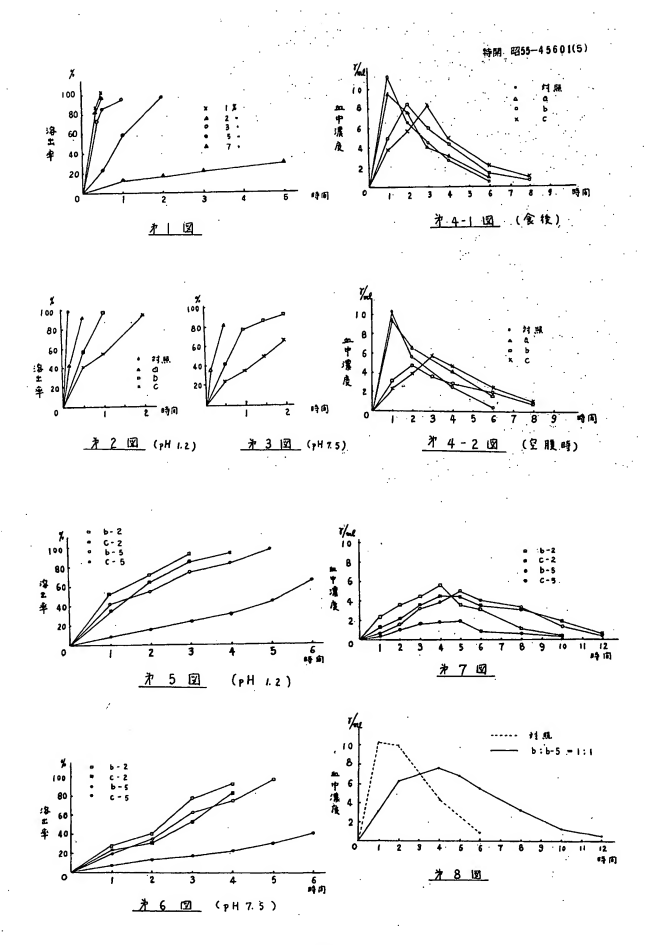
(12)

停許出願人 東洋蘭造株式会社

代單人指股弘子

(/4)

•



手 徒 補 正 書(方丈)

昭和5 # 年 2 月 2 / 日

洛 40 本 20

オ 2 1図

一等的方法官 旗谷 善二 級

4 事件の表示

昭和よる年幹許顧第117年47号

4発明の名称

持続性セフアレキシン製剤およびその製造方法

2 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 静岡県田方郡大仁町三福 432の/

カログロウソウ 名称 東洋 鹿 造 株式 会社 オ が ジ オ 代表者 小 川 三 男

#代 延 人 ♥235

住 所 横浜市磯子区洋光台 4 丁目 / 4 香 3 3 号

氏名 (8//8) 弁理士 绪 股 弘 子

補正命令の日付

昭和5年年/月4日

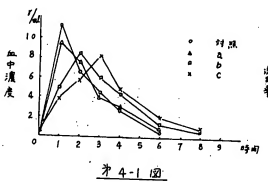
4 補正の対象

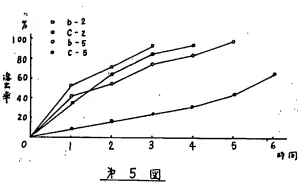
B2 16

2. 補正の内容

即面の浄書(内容に変更なし)

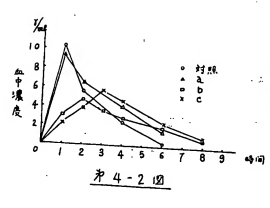
特 群 序 54. 2. 21 所要第三届

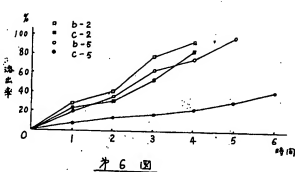




特期 昭55-45601(6)

7 3 12





手 统 補 正 書 (·自発)

昭和54年10月29日

特許庁長官 川 原 能 雄 殿 、

- 1. 事件の表示 昭和53年特許顧第117467号
- 2. 発明の名称 持続性 セフアレキシン 製剤 および その製造方法
- 3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住 所 静岡県田方郡大仁町三福632の1 名 称 東洋醸造株式会社

4. 代理人〒235

住 所 模族市磯子区洋光台4丁目14番33号 氏 名 (8118) 弁理士 绪 股 弘 子

5. 補正の対象 明細葉の発明の詳細な説明の標

6. 補正の内容

- (1) 明細書第3頁第3行の「常に」を「単に」 に訂正する。
- (2) 同第3頁第16行の「崩壊性」を「褶出性」 に訂正する。
 - (3) 同第5頁第2行の「本発明の粒剤を製造するには、」を「本発明の粒剤は次のようにして製造する。まず、」に訂正する。

(1)

上記粒剤製造の際に使用する結合剤としては、」

- (5) 同第5頁第19行の「製楽)等」を「製楽)、 メチルセルロース等」に訂正する。
- (6) 同第6頁第5行の「なわれない。 表面被覆 ***・」を次のように訂正する。 (すなわち、「表面被覆」以下を改行する。)

表面被模•••」

- (7) 何第10頁第13行の「所蔵」を「所載」 ・ に訂正する。
- (8) 同第10頁第16行の「サルミナ」を「サルシナ」に訂正する。

「実施例 7

ラブリワックス500gを塩化メチレン 1500mに溶解したものを40~50℃に 保温した品川式万能混合機料機(三英製作所 製)に入れ、機拌しながらセフアレキシン 3 2 5 8 を添加し充分に混合する。混合物を4 0 でにて 4 時間乾燥後、整粒根(精水製作所製オツシレータ)により 5 0 米国メツシュ "以下とし、微結晶セルロース(商品名:アビセル)3008、乳糖2508と共に上配品川式万能混合機枠機中でメチルセルロース1258を含む溶液(塩化メチレン/エタノール=1:1)650 wiを添加して練合する。練合混合物を円筒型造粒機(精水製作所製)により径1 xxx、長さ1~3 ***の円柱状顆粒となし、ミセットドライヤー(不二パウダル)

上記乾燥物を遠心流動装置に入れ、エテルセルロースの4%アルコール薔薇を噴霧して 粒剤を得た。

中、50℃で30分間乾燥する。

(以上)

(3.